1



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

09-031143

(43) Date of publication of application: 04.02.1997

(51)Int.CI.

C08F290/06 C08F 2/02 C08F 2/48 C08F220/18 C08F220/38 G02B 1/04 G02C 7/02

(21)Application number: 07-180446

17.07.1995

(71)Applicant: MITSUBISHI RAYON CO LTD

(72)Inventor: FUKUSHIMA HIROSHI

MOTONAGA AKIRA MAKINO SHINJI IKEMOTO TETSUYA SONOBE HIROSHI

(54) PLASTIC LENS MOLDING COMPOSITION AND PLASTIC LENS USING SAME

(57) Abstract:

(22)Date of filing:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a high-refractiveindex plastic lens molding compsn. excellent in transparency, impact strength, heat resistance, surface hardness, chemical resistance, and weatherability by using a specific sulfur-contg. (meth)acrylate. SOLUTION: This compsn. comprises 10-90 pts.wt. at least one sulfur-contg. (meth)acrylate selected from among compds. represented by formulas I, II, and III (R is H or CH3; R2 is a 2-5C hydrocarbon group; X is H, Cl. Br, or [; I, m, and n are each 1-5; p is 1-5; q is 1-4; and r is 1-3), 90-10 pts.wt. compd. having at least one (meth) acryloyl group, and 0.005-5 pts.wt. initiator sensitive to an active energy ray, the sum of the three ingredients being 100 pts.wt., and is poured into a mold, copolymerized by the exposure to an active energy ray, and demolded to give a high-refractive-index plastic lens having a refractive index of 1.55 or higher.



$$CR_{2} = C - \frac{C}{G} - 10 - R_{2} J_{1} - 0 - \frac{C}{G} - 5 + C$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-31143

(43)公開日 平成9年(1997)2月4日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所	
C08F 290/06	MRS		C 0 8 F 290/06 2/02				MRS		
2/02	MAT						MAT		
2/48	MDJ			:	2/48		MDJ		
220/18	MMC			22	0/18		MMC		
220/38	MMU		220/38 MMU			MMU			
		審査請求	未請求	請求項	の数 2	OL	(全 7 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特願平7-180446		(71)	人類出	00000	6035			
,					三菱レ	イヨン	株式会社		
(22)出願日	平成7年(1995)7)			東京都	8中央区	京橋2丁目3	番19号		
			(72)	発明者	福島	洋	~		
,					愛知県	名古屋	市東区砂田橋	四丁目1番60号	
					三多	モレイヨ	ン株式会社商	品開発研究所内	
			(72)	発明者	元永	彰			
		,			愛知斯	名古屋	市東区砂田橋	四丁目1番60号	
•	<u>.</u>				三妻	をレイヨ	ン株式会社商	品開発研究所内	
			(72)	発明者	牧野	伸治			
		•			愛知県	名古屋	市東区砂田橋	四丁目1番60号	
	•				三妻	をレイヨ	ン株式会社商	品開発研究所内	
								最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 プラスチックレンズ成形用組成物及びそれを用いたプラスチックレンズ

(57) 【要約】

【目的】 透明性、耐衝撃性、耐熱性、表面硬度、耐薬品性及び耐候性に優れた高屈折率プラスチックレンズを生産性よく得る。

【構成】 特定の含イオウ(メタ)アクリレート、分子内に少なくとも1個の(メタ)アクリロイル基を有する化合物及び活性エネルギー線感応開始剤を特定の割合に配合したプラスチックレンズ成形用組成物を、活性エネルギー線を照射し、共重合させることによりプラスチックレンズを得る。

* 重量部、

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)下記一般式(I), (II)または

(III) で示される化合物の少なくとも1種10~90 *

$$CH_{2} = C - C - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - X_{p}$$

$$O = C - C - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - C - S - (O - R_{2})_{1} - O - C - C - (O - R_{2})_{1} - O - C - (O - R_{2})_{1} - O - (O - R_$$

(式中、R₁は水素又はメチル基、R₂は炭素数2~5の 直鎖型または分岐型炭化水素基、Xは水素、塩素、臭素 又はヨウ素のいずれかであり、1,m及びnは1~5の 整数、pは1~5の整数、qは1~4の整数、rは1~ 3の整数を示す。)

(B) 分子内に少なくとも1個の(メタ) アクリロイル 基を有する化合物90~10重量部、(C)活性エネル ギー線感応開始剤0.005~5重量部(但し、

(A), (B) 及び(C) 成分の合計量を100重量部 とする。) からなるプラスチックレンズ成形用組成物。

【請求項2】請求項1記載のプラスチックレンズ成形用 組成物をモールドに注入し、活性エネルギー線の照射に より共重合させ、離型して得られる屈折率1.55以上 の高屈折率プラスチックレンズ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、活性エネルギー線硬化 型の透明性、耐衝撃性、耐熱性、表面硬度、耐薬品性及 び耐候性に優れた高屈折率プラスチックレンズ成形用組 成物、及びそれを用いた屈折率1.55以上のプラスチ ックレンズに関する。

[0002]

【従来の技術】プラスチックレンズは、成形が容易であ り、軽量であること等の特徴を生かし、各種の光学製品 に広く用いられている。なかでも、眼鏡レンズとして用 いられる透明プラスチックレンズは、耐熱性、耐薬品性 が要求されるため、ポリメチルメタクリレート、ポリス チレン等の熱可塑性プラスチックではなく、ポリジエチ レングリコールビスアリルカーボネート(PPG社商標 CR-39:屈折率=1. 499) 等の熱硬化性プラス チックが使用されてきた。

【0003】しかし、近年、CR-39より作られたプ ラスチックレンズは低屈折率であることから、その用途 が限定されるため、高屈折率の新規な透明プラスチック を開発する試みが多数なされている。

【0004】高屈折率のプラスチックレンズを得るに

は、分子構造中にフッ素を除くハロゲン原子や芳香族環 を導入したポリマーを用いたもの(特開昭59-870 9号公報、特開昭59-45312号公報など)、分子 構造中にイオウ原子を導入したポリマーを用いたもの (特開昭60-199016号公報、特開昭63-13 0614号公報、特開昭64-26622号公報など)

【0005】しかしながら、比重の大きいハロゲン原子 を導入する方法では、プラスチックレンズの軽量化が図 れない。また、後者の分子構造中にイオウ原子を導入し たポリマーを得る方法では、高屈折率、低分散性で、耐 衝撃性に優れたプラスチックレンズを得ることができる ものの、得られたポリマーの架橋構造がチオカルバミン 酸結合で構成されるため耐熱性が不足しており、さらに プラスチッグレンズを製造するのに重合時間に10~2 0時間を要し、生産性に劣るといった欠点がある。

【0006】この生産性を改善する有効な手段として、 活性エネルギー線による迅速なラジカル重合を用いる方 法が考えられるが、プラスチックレンズ製造用の原料で ある分子内に芳香族環及びイオウ原子を有するラジカル 重合性モノマーの多くが、この活性エネルギー線により 分解し、製造したプラスチックレンズが黄着色する、さ らには耐候性試験において著しく黄着色するという問題 点があった。

[0007]

等が提案されている。

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上述の 背景になされたものであり、その目的とするところは、 高屈折率であり、かつ透明性、耐衝撃性、耐熱性、表面 硬度、耐薬品性及び耐候性に優れたプラスチックレンズ 成形用組成物、及びそれを用いた屈折率1.55以上の プラスチックレンズを生産性よく提供することにある。

[8000]

【発明を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 題を解決するために鋭意検討をした結果、特定の含イオ ウ(メタ)アクリレートを特定の割合に配合したプラス

チックレンズ成形用組成物をモールドに注入し、これに

活性エネルギー線を照射して共重合させることにより、 プラスチックレンズに要求される各種の物性と高生産性 を同時に満足したプラスチックレンズ成形用組成物、及 びそれを用いたプラスチックレンズを提供することにあ *【0009】すなわち、本発明は、(A) 下記一般式 (I), (II) または (III) で示される化合物の少な くとも1種10~90重量部、 【化2】

(式中、 R_1 は水素又はメチル基、 R_2 は炭素数 $2\sim5$ の 直鎖型または分岐型炭化水素基、Xは水素、塩素、臭素 又はヨウ素のいずれかであり、1, m及Unは $1\sim5$ の整数、pは $1\sim5$ の整数、qは $1\sim4$ の整数、rは $1\sim20$ 3 の整数を示す。)

(B) 分子内に少なくとも1個の(メタ) アクリロイル 基を有する化合物90~10重量部、(C) 活性エネル ギー線感応開始剤0.005~5重量部(但し、

(A), (B) 及び(C) 成分の合計量を100重量部とする。) からなるプラスチックレンズ成形用組成物、及び、該プラスチックレンズ成形用組成物をモールドに注入し、活性エネルギー線の照射により共重合させ、離型して得られる屈折率1.55以上のプラスチックレンズにある。

【0010】以下、本発明のプラスチックレンズ成形用 組成物の各成分について説明する。なお、本発明におい て、「(メタ)アクリレート」とは、「メタクリレート 及びアクリレート」を意味する。

[(A)成分について](A)成分である、一般式

(I), (II) 又は (III) で示される化合物は、分子内に少なくとも 1 個の置換又は非置換の芳香環とイオウ原子を含むカーボネートアルキレンオキシド変成モノ(メタ)アクリレートであり、該化合物を用いて得られるプラスチックレンズに、透明性、高屈折率及び高耐候 40性を付与する成分である。

【0011】なお、一般式(I),(II)又は(III)で示される化合物において、耐候性の点からフェニル基またはピフェニル基を含む一般式(I)及び一般式(I)がより好ましく、耐熱性の点からは R_1 はメチル基、屈折率を低下させないという点から R_2 はエチレン基がより好ましく、さらに比重を増加させないためにXは水素であることがより好ましい。

【0012】(A)成分の具体例としては、フェニルチオカルボニルオキシエチル(メタ)アクリレート、フェ

ニルチオカルボニルオキシプロピル (メタ) アクリレー ト、フェニルチオカルボニルオキシ-1-メチルエチル (メタ) アクリレート、フェニルチオカルボニルオキシ -2-メチルエチル (メタ) アクリレート、フェニルチ オカルボニルオキシブチル (メタ) アクリレート、フェ ニルチオカルボニルオキシ-1-メチルプロピル (メ タ) アクリレート、フェニルチオカルボニルオキシー3 -メチルプロピル (メタ) アクリレート、フェニルチオ カルボニルオキシペンチル (メタ) アクリレート、フェ ニルチオカルボニルオキシー2, 2-ジメチルプロピル (メタ) アクリレート、2-クロロフェニルチオカルボ ニルオキシエチル (メタ) アクリレート、2ープロモフ ェニルチオカルボニルオキシエチル (メタ) アクリレー ト、2,4-ジクロロフェニルチオカルボニルオキシエ チル(メタ)アクリレート、2、4-ジプロモフェニル チオカルボニルオキシエチル (メタ) アクリレート、 2, 4, 6-トリプロモフェニルチオカルボニルオキシ エチル (メタ) アクリレート、2-フェニルフェニルチ オカルボニルオキシエチル (メタ) アクリレート、2-(4-クロロフェニル) チオカルボニルオキシエチル (メタ) アクリレート、4-フェニルフェニルチオカル ボニルオキシエチル (メタ) アクリレート、4-(4-クロロフェニル)フェニルチオカルボニルオキシエチル (メタ) アクリレート、ナフチルチオカルボニルオキシ エチル (メタ) アクリレート等が挙げられる。

【0013】これらのうち、フェニルチオカルボニルオキシエチルメタクリレート、フェニルチオカルボニルオキシエチルアクリレート、フェニルチオカルボニルオキシー1ーメチルエチルメタクリレート、フェニルチオカルボニルオキシー2ーメチルエチルメタクリレート、2ーフェニルフェニルチオカルボニルオキシエチルメタクリレート、4ーフェニルフェニルチオカルボニルオキシエチルメタクリレート、4ーフェニルフェニ

6

ルチオカルボニルオキシエチルアクリレートがより好ま しい。

【0014】(A)成分の使用割合は、(A)~(C)各成分の合計量100重量部に対して10~90重量部、より好ましくは15~70重量部である。(A)成分が10重量部より少ない組成物を用いて、得られるプラスチックレンズには十分な高屈折率、耐衝撃性及び高耐候性を付与することができず、90重量部を越えた組成物を用いて得られるプラスチックレンズに十分な耐熱性を与えることができず、また、該組成物は活性エネルギー線照射によるプラスチックレンズへの重合速度が低下する。

【0015】 [(B) 成分について] (B) 成分である、分子内に少なくとも1個の(メタ) アクリロイル基を有する化合物は、活性エネルギー線の照射により良好な重合活性を示し、また、得られるプラスチックレンズに透明性、耐熱性、表面硬度及び耐衝撃性等の良好な機械的特性及び耐薬品性を付与する成分である。

【0016】(B)成分としては、脂肪族、脂環族または芳香族モノ又はポリアルコールのモノ又はポリ(メタ)アクリレートや、脂肪族、脂環族または芳香族のウレタンポリ(メタ)アクリレート、ポリエステルポリ(メタ)アクリレート等が挙げられる。

【0017】(B)成分の具体例としては、シクロヘキ シル (メタ) アクリレート、ジシクロペンタニル (メ タ) アクリレート、ジシクロペンテニル (メタ) アクリ レート、ベンジル(メタ)アクリレート、フェニル(メ タ) アクリレート、オルトピフェニル (メタ) アクリレ ート、3-(2,4-ジブロモフェニル)-2-ヒドロ キシプロピル (メタ) アクリレート、2, 4,6ートリ プロモフェノキシエチル (メタ) アクリレート等のモノ (メタ) アクリレート; 1, 6-ヘキサンジオールジ (メタ) アクリレート、エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコールジ (メタ) アク リレート $(n=2\sim15)$ 、ポリプロピレングリコール ジ (メタ) アクリレート (n=2~15)、ポリプチレ ングリコールジ (メタ) アクリレート (n=2~1 5)、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレー ト、ペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレート 等の脂肪族系多官能(メタ)アクリレート; 2, 2-ビ ス(4-(メタ)アクリロキシエトキシフェニル)プロ パン、2, 2-ビス(4-(メタ)アクリロキシジエト キシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-(メタ)・ アクリロキシエトキシー3,5-ジプロモフェニル)プ ロパン、ビス (4-(メタ) アクリロキシフェニル) ス ルフィド、ビス (4-(メタ) アクリロキシエトキシフ エニル) スルフィド、ビス (4-(メタ) アクリロキシ ジエトキシフェニル)スルフィド、ビス(4-(メタ) アクリロキシー3ーメチルフェニル) スルフィド、ビス 50

(4-(メタ) アクリルチオフェニル) スルフィド、ビ ス(4-(メタ)アクリロキシエチルチオフェニル)ス ルフィド、ビス (4-(メタ) アクリロキシエトキシエ チルチオフェニル) スルフィド等の芳香族系多官能 (メ タ) アクリレート: ピスフェノールA型ジエポキシと (メタ) アクリル酸を反応させたエポキシジ (メタ) ア クリレート、テトラブロモビスフェノールA型ジエポキ シと(メタ)アクリル酸を反応させたエポキシジ(メ タ) アクリレート、イソホロンジイソシアネートと2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレートを反応させた ウレタンジ (メタ) アクリレート、トリレンジイソシア ネートと2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート を反応させたウレタンジ (メタ) アクリレート、ジフェ ニルメタンジイソシアネートと2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレートを反応させたウレタンジ (メタ) アクリレート、キシリレンジイソシアネートと2ーヒド ロキシプロピル (メタ) アクリレートを反応させたウレ タンジ(メタ)アクリレート等が挙げられる。

【0018】これらの単量体は、1種を単独で用いても 20 よいし、2種以上を混合して用いてもよい。

【0019】(B)成分の使用割合は、(A)~(C)各成分の合計量100重量部に対して90~10重量部、より好ましくは85~30重量部である。(B)成分が10重量部より少ない組成物は活性エネルギー線照射時の重合速度が低く、90重量部を越える組成物を用いて作ったプラスチックレンズは十分な高屈折率、耐熱性、表面硬度、耐薬品性を有するものにならない。

【0020】[(C)成分について](C)成分である活性エネルギー線感応開始剤は、主に波長200~400nmの紫外線に感応してラジカル源を発生させるものが好ましい。

【0021】(C)成分の具体例としては、ベンソイン、ベンソインモノメチルエーテル、ベンソインイソプロピルエーテル、アセトイン、ベンジル、ベンソフェノン、pーメトキシベンソフェノン、ジエトキシアセトフェノン、2,2ージメトキシー1,2ージフェニルエタンー1ーオン、2,2ージエトキシアセトフェノン、1ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、メチルフェニルグリオキシレート、エチルフェニルグリオキシレート、2ーヒドロキシー2ーメチルー1ーフェニルプロパンー1ーオン等のカルボニル化合物、テトラメチルチウラムモノスルフィド、テトラメチルチウラムジスルフィドなどの硫黄化合物、2,4,6ートリメチルベンソイルジフェニルフォスフィンオキサイド、ビス(2,6ージメトキシベンソイル)ー2,4,4ートリメチルペンチルフォスフィンオキサイド等を挙げることができる

【0022】これらは1種または2種以上の混合系で使用される。

【0023】これらのうち、ベンゾフェノン、ベンゾイ

ンイソプロピルエーテル、メチルフェニルグリオキシレ ート、1-ヒドロギシシクロヘキシルフェニルケトン、 2, 2-ジメトキシー1, 2-ジフェニルエタン-1-オン、2,4,6-ドリメチルベンゾイルジフェニルフ ォスフィンオキサイド、ビス(2,6-ジメトキシベン ゾイル)-2,4,4-トリメチルペンチルフォスフィ ンオキサイドがより好ましい。

【0024】(C)成分の使用割合は、(A)~(C) 各成分の合計量100重量部に対して、0.005~5 重量部、より好ましくは0.02~2重量部である。

(C) 成分が0.005重量部より少ない組成物は活性 エネルギー線照射時の硬化性が不十分であり、5重量部 を越えた組成物はプラスチックレンズ製造時に要求され る深部硬化性が悪くなるだけでなく、得られるプラスチ ックレンズの着色を招く。

【0025】また、プラスチックレンズ成形用組成物の 重合を完結させる目的で、過酸化ベンゾイル、ジイソプ ロピルパーオキシパーカーボネート、t ープチルパーオ キシイソプチレート、t-ブチルパーオキシ-2-エチ ルヘキサノエート等の有機過酸化物や、2,2'ーアゾ ビスイソブチロニトリル、2, 2'-アゾビス(2, 4 -ジメチルバレロニトリル) 等アゾ系熱開始剤を、

(A) ~ (C) 各成分の合計量100重量部に対して、 0.01~2重量部の範囲で加えてもよい。

【0026】本発明のプラスチックレンズ成形用組成物 には、必要に応じて、酸化防止剤、黄変防止剤、紫外線 吸収剤、ブルーイング剤、顔料、沈降防止剤、消泡剤、 帯電防止剤、防曇剤、各種の添加剤が含まれていてもよ

【0027】本発明のプラスチックレンズを得るには、 所望に応じて(A)、(B)及び(C)各成分を混合し たプラスチックレンズ成形用組成物をモールドに注入 し、活性エネルギー線を照射して硬化させ、離型するこ とにより得ることができる。

【0028】ここでいうモールドとは、表面を研磨した ガラス、プラスチック、金属、あるいはこれらを組み合 わせた少なくとも1枚が活性エネルギー線を透過しうる 2枚のセルと、エチレン-酢酸ビニル共重合体など熱可 塑性樹脂製のガスケットの組み合わせで構成されたもの の他、上記した2枚のセルとポリエステル製の粘着テー プ等とを組み合わせて構成されたものを用いればよい。 【0029】プラスチックレンズ成形用組成物を硬化さ せるには、セルの片面もしくは両面から、活性エネルギ 一線の照射、又は活性エネルギー線の照射と加熱とを組 み合わせて行えばよい。

【0030】ここでいう活性エネルギー線とは、高圧水 銀ランプ、メタルハライドランプ等公知のものを用いれ ばよい。例えば、100~400 nmの紫外線を5~6 0 J/cm^2 となるように照射し硬化させればよい。

[0031]

【実施例】以下に、実施例及び比較例を挙げ、本発明を 更に詳しく説明する。なお、単量体の略号は次の通りで

PCSM: フェニルチオカルボニルオキシエチルメタク リレート

EM1:ビスフェノールAグリシジルエーテルとメタク リル酸とを反応させて得られたエポキシジメタクリレー ŀ

UM1:m-キシリレンジイソシアネートと2-ヒドロ キシプロピルメタアクリレートとを反応させて得られた ウレタンジメタクリレート

BMEP: 2, 2-ビス(4-メタクリロキシエトキシ フェニル)プロパン

CR39: ジエチレングリコールビスアリルカーボネー

PTM:フェニルチオエチルメタクリレート

TPO: 2, 4, 6-トリメチルベンゾイルジフェニル フォスフィンオキサイド

MPG:メチルフェニルグリオキシレート

TBPI: tーブチルパーオキシイソプチレート

IPP: ジイソプロピルパーオキシパーカーボネート 【0032】また、得られたプラスチック平板及びプラ

スチックレンズの評価方法は以下の通りである。 注型作業性:室温におけるプラスチックレンズ成形用組

成物のモールドへの注入作業性を判定した。 〇…良好;×…注入し難く、また気泡が抜けにくい

屈折率:アッベ屈折計により、589.3nmのD線で 測定した。

可視光線透過率(%): ASTM D-1003に従って て2mm平板を測定した。

黄色度: ASTM D-1925に従って4mm平板を

表面硬度:ロックウエル硬度(L)をJIS K720 2に従って測定した。

耐熱性:TMA測定により、荷重10gでのTgを示し た。

耐衝撃性:厚み1.5mmのプラスチックレンズをFD A規格に従い、鋼球を127cmの高さから落球試験を 行い、プラスチックレンズが破壊しない鋼球の最大重量 を示した。

耐薬品性:アセトン及びトルエンを含ませたガーゼでプ ラスチックレンズの表面を拭き、変化を調べた。

〇…変化なし;×…表面が白化

耐候性:カーボンアークサンシャインウエザーメーター (スガ試験機(株)製)に200時間暴露した後の黄色 度の増加値を示した。

【0033】 [実施例1] PCSM 70g、EM1 3 0g、TPO 0. 05g、TBPI 0. 1gを混合 し、室温でよく攪拌した後、50mmHgに減圧して1

50 0分間脱気し、プラスチックレンズ成形用組成物を製造

した。そして、鏡面仕上げした径70mmの2枚のガラ *スモールド型を用い、周囲をエチレン一酢酸ビニル共重 合体製ガスケットで囲んだ厚み2mm、及び厚み4mm のプラスチック平板成形用モールド、及びプラスチック レンズ成形用モールド(中心厚1.5mm、径75mm、度数マイナス2.0)にそれぞれ該組成物を注入した。次いで、該各モールドの両面から2kwの高圧水銀灯により30J/cm²の紫外線照射をした後、該各モールドからプラスチック平板及びプラスチックレンズを脱型し、120℃で1時間加熱してアニール処理をそれ 10 ぞれ行った。

【0034】このようにして、得られたプラスチックレンズで耐衝撃性及び耐薬品性の評価を行い、その他の性能の評価は得られたプラスチック平板で行った評価結果を表2に示す。

【0035】 [実施例2~5] 表1に示した割合でモノマーを用いる以外は、実施例1と同様にしてプラスチック平板及びプラスチックレンズを得て、これらの評価結*

*果を表2に示す。

【0036】 [比較例1] ジエチレングリコールビスアリルカーボネート(CR39) 100g、ジイソプロピルパーオキシカーボネート3gを混合し、よく攪拌した後、実施例1と同様のプラスチック平板及びプラスチックレンズの各モールドに注入した。その後45℃で10時間、60℃で3時間、80℃で3時間、95℃で6時間保持して成形した後、該各モールドよりプラスチック平板及びプラスチックレンズを脱型し、120℃で1時間加熱してアニール処理した。得られたプラスチック平板及びプラスチックレンズの評価結果は表2に示す。

10

【0037】 [比較例2~6] 表1に示した割合でモノマーを用いる以外は、実施例1と同様にしてプラスチック平板及びプラスチックレンズを得て、これらの評価結果は表2に示す。

[0038]

【表1】

77007	グラレンスを持て、これのの計画和で								
	A成分(g)	.成分(g) B成分(g)		その他の成分(g)					
実施例 1	PCSM 70	EM1 30	TPO 0.05	ТВРІ 0.1					
実施例 2	PCSM 50	EM 1 50	TPO 0.05	TBP1 0.1					
実施例 3	PCSM 30	EM1 70	TPO 0.05	TBPI 0.1					
実施例4	PCSM 40	UM 1 60	MPG 0.2	TBPI 0.2					
実施例 5	PCSM 40	BMEP 60	TPO 0.05						
比較例 1				CR39 100 IPP 3					
比較例2	PCSM 100		TPO 0.05	TBPI 0.1					
比較例3	PTM 50	EM 1 50	TPO 0.05	TBP1 0.1					
比較例4		EM 1 100	TPO 0.05	TBPI 0.1					
比較例 5		UM 1 100	TPO 0.05	TBPI 0.1					
比較例 6		BMEP 100	TPO 0.05	TBPI 0.1					

[0039]

40 【表2】

	11					12				
	注 入作条性	屈折率 (20℃)	可視光線 過率	黄色	表面硬度 (ロッタウエルL)	耐熱性 (Tg.℃)	耐衡塑性 (g)	耐薬 品性	耐候性	
実施例1	0	1.584	9 0	1.0	9 3	102	3 0	0	0. 2	
実施何2	0	1.580	9 0	1.1	1 1 5	116	2 8	0	0. 2	
実施例3	0	1.577	9 0	1.3	119	121	2 6	0	0.3	
実施例 4	0	1. 572	90	1.2	106	110	2 6	0	0.3	
実施例5	0	1,578	90	1.5	112	113	2 4	0	0. 2	
比較例1	0	1.499	9 2	1.3	9 0	8 0	2 4	0	0. 2	
比較例2	0	1.589	8 9	1.0	5 0	6 2	3 2	×	0. 2	
比較例3	0	1.587	8 8	2.5	118	120	3 0	0	7. 1	
比較例4	×	1.571	9 0	1.5	122	130	1 8	0	0. 2	
比較例 5	×	1.653	9 0	1.4	116	1 2 2	1. 8	0	0.3	
比較例6	0,	1.567	9 0	1.5	1 1 9	1 2 5	1 6	0	0. 3	

【発明の効果】本発明のプラスチックレンズ成形用組成 物に活性エネルギー線を照射することにより、透明性、 耐衝撃性、耐熱性、表面硬度、耐薬品性及び耐候性に優

れた高屈折率プラスチックレンズを容易に短時間で成形 することができる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶

識別記号 庁内整理番号

技術表示箇所

G 0 2 B 1/04

G 0 2 C 7/02 FΙ

G 0 2 B 1/04

G02C 7/02

(72)発明者 池本 哲哉

広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨ ン株式会社中央技術研究所内

(72)発明者 園部 寛

広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨ・ ン株式会社中央技術研究所内